TI Heat-developable photographic film containing maleimide compound

IN Hanyu, Takeshi

PA Konica Co., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 20 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO.			KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE		
	ΡI	JP 2003241337	A2	20030827	JP 2002-39786	20020218		
	PRAI	JP 2002-39786		20020218				

OS MARPAT 139:204997

AB The material, comprising a support coated with a photosensitive layer contg. photosensitive Ag halide particles, an org. Ag salt, a developer and a binder, contains a maleimide compd. The material may also contain .gtoreq.1 selected from phthalazine, polyhalomethane, and bisphenol compd. in the photosensitive layer (A) or its adjacent layer (B). In the material contg. maleimide compd. and a phthalazine compd. in the layer A or B, the binder of the A or B is crosslinked with .gtoreq.1 compd. selected from isocyanate, vinylsulfone, and epoxy compd. The material shows high sensitivity, low fog caused by printout Ag, and gives images with less residual color stain and storage stability.

CN Poly(oxy-1,2-ethanediyl), .alpha.-[2-(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1-

$$N - CH2 - CH2 - O - CH2 - CH$$

RN 216249-53-5 HCAPLUS

CN Poly(oxy-1,2-ethanediyl), .alpha.-[6-(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1- $^{-1}$

yl)-1-oxohexyl]-.omega.-[[6-(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1-yl)-1-

oxohexyl]oxy] - (9CI) (CA INDEX NAME)

$$N - (CH_2) 5 - C - CH_2 - CH$$

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特第2003-241337 (P2003-241337A)

(43)公開日 平成15年8月27日(2003.8.27)

(51) Int.Cl.7 G03C 1/498

酸別記号 504 502

FΙ C 0 3 C 1/498

テーマコート (参考) 504 2H123

502

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全20頁)

(21)出廢番号

特願2002-39786(P2002-39786)

(22) 出願日 平成14年2月18日(2002.2.18) (71)出願人 000001270

コニカ株式会社

東京都新宿区西新宿1 「目26番2号

(72)発明者 羽生 武

東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会

Fターム(参考) 2H123 AB00 AB03 AB13 AB28 BB00

BB02 BB21 BB25 BB28

(54) 【発明の名称】 光熱写真画像形成材料

(57)【要約】

【課題】 高い感度と低いカブリを与え、現像後の焼き だし銀によるカブリも抑制され、さらに現像前の生保存 性と現像後の画像保存性に優れていて現像後の残色が少 なく、色調の安定している光熱写真画像形成材料を提供 する。

【解決手段】 支持体上に感光性ハロゲン化銀粒子、有 機銀塩、現像剤及び結合剤を含有する感光層を有する光 熱写真画像形成材料において、マレイミド化合物を含有 し、さらに感光層又は感光層に隣接する層にフタラジン 化合物を含有すると共に、感光層又は該隣接する層を形 成ずる結合剤は架橋剤により架橋されているものであっ て、架橋剤はイソシアナート化合物、ビニルスルホン化 合物及びエポキシ化合物から選ばれる架橋剤であること を特徴とする光熱写真画像形成材料。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に感光性ハロゲン化銀粒子、有機銀塩、現像剤及び結合剤を含有する感光層を有する光 熱写真画像形成材料において、マレイミド化合物を含有することを特徴とする光熱写真画像形成材料。

【請求項2】 支持体上に感光性ハロゲン化銀粒子、有機銀塩、現像剤及び結合剤を含有する感光層を有する光熱写真画像形成材料において、マレイミド化合物を含有し、さらに該感光層又は該感光層に隣接する層にフタラジン化合物、ポリハロメタン化合物及びビスフェノール化合物から選ばれる少なくとも一つを含有することを特徴とする光熱写真画像形成材料。

【請求項3】 支持体上に感光性ハロゲン化銀粒子、有機銀塩、現像剤及び結合剤を含有する感光層を有する光熱写真画像形成材料において、マレイミド化合物を含有し、さらに該感光層又は該感光層に隣接する層にフタラジン化合物を含有すると共に、該感光層又は該隣接する層を形成する結合剤は架橋剤により架橋されているものであって、該架橋剤はイソシアナート化合物、ビニルスルホン化合物及びエポキシ化合物から選ばれる少なくとも一つの架橋剤であることを特徴とする光熱写真画像形成材料。

【請求項4】 前記マレイミド化合物が下記一般式(M1)又は(M2)で示される化合物であることを特徴とする請求項1乃至3のいずれか1項に記載の光熱写真画像形成材料。

【化1】

-般式(M1)

$$\left(\bigcup_{i=1}^{N}N-X_{1}\right)_{m}L-\left(Y-N\bigcup_{i=1}^{N}\right)_{m}$$

一般式(M2)

(一般式 (M1) において、 X_1 及びYは、それぞれ単なる結合手、アルキレン基又はアルキレンカルボニルオキシ基 (アルキレン部分がマレイミド環の窒素原子に結合する)を表す。このアルキレン基及びアルキレンカルボニルオキシ基は置換基を有してもよい。しは (m+n) 価の連結基を表す。m及びnはそれぞれ $1\sim5$ の整数を表す(ただし、 $2\leq m+n\leq6$)。一般式 (M2)において、 X_2 は X_1 と同義である。Rは一価の有機基を表す。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は熱現像により画像を 形成する光熱写真画像形成材料に関するもので、特に高 い感度と低いカブリを得ることができ、保存性に優れた 光熱写真画像形成材料に関する。又、現像後に得られた 画像の保存性も優れ、現像後の残色が改良され、焼き出 し銀によるカブリが抑えられた光熱写真画像形成材料に 関する。

[0002]

【従来の技術】近年、医療や印刷の分野で環境保護や作業性の面から湿式処理に伴う廃液の出ない光熱写真材料が強く望まれており、特に熱現像により、高解像度で鮮明な黒色画像を形成することができる写真技術用途の光熱写真材料に関する技術が必要とされている。これらの光熱写真材料は通常、80℃以上の温度で現像が行われるので、光熱写真画像形成材料と呼ばれている。

【0003】従来からこのタイプの光熱写真画像形成材料は、色素で分光増感された高感度のハロゲン化銀粒子、有機銀塩及び現像剤を含む感光層と、該感光層に向けて照射した光が吸収されずに通過して支持体の界面や中間層や接着層等での乱反射を防ぐイラジエーション防止層(AI層)或いは支持体の反対側に設けるバッキング層(BC層)から構成され、さらに感光層の上やBC層の上に取り扱いの際に傷が付くのを防ぐための保護層が設けられている。

【〇〇〇4】一般に光熱写真画像形成材料は、露光後加 熱現像のみで画像を形成するので処理が簡単である。し かし、定着工程がないので現像後の画像の保存性を向上 させることが重要な課題となっている。現像後の保存性 向上のためには、高温度で現像して画像が出るようにす るのが一般的であるが、あまり高温にするとカブリが出 やすくなり感度が低下する。そこで、一般には120℃ ±10℃付近の温度で現像が行われる。カブリを下げる ためにメルカプト化合物を使用することが、特開昭63 -301037号、特開平5-341432号、同5-509182号、特開2000-19681に開示され ている。しかし、いずれもメルカプト化合物ではカブリ 抑制の効果が少なく、高い感度が得にくく保存性も向上 させるのに限度がある。焼きだし銀の抑制として、フタ ラジン化合物を使用することが特開昭50-67132 号、同61-183642号、特開平9-114036 号、同9-258366号、10-508599号、同 10-339931号、同11-49756号、同11 -218877号、同11-223900号、特開20 00-10234、同2000-10232及び200 0-35630等に開示されている。いずれもフタラジ ン化合物或いはフタラジン化合物以外の添加剤と併用す ることにより、カブリ、感度、濃度、保存性等において 改良されることが記載されている。

【0005】しかし、マレイミド化合物を使用すること

や該化合物とフタラジン化合物等を併用したときの効果については記載されていない。現像後の焼き出し銀の抑制にはポリハロメタン化合物が有効であり、特開平9-244177号、同9-265150号及び同9-319022号には特定構造の化合物を使用することにより生保存性、画像保存性、色調、焼き出し銀の抑制等効果があることが記載されているが、未だその効果は十分ではない。保存性の向上として、結合剤の架橋をpHや架橋剤の併用によって改良する試みがされているが充分ではない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の第1の目的は、写真性能において高い感度と低いカブリの優れた光熱写真画像形成材料を提供することにある。本発明の第2の目的は、現像後の焼きだし銀によるカブリが抑制された光熱写真画像形成材料を提供することにある。本発明の第3の目的は、現像前の生保存性と現像後の画像保存性に優れていて、かつ、現像後の残色が少なく色調が安定している光熱写真画像形成材料を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】第1の本発明の光熱写真画像形成材料(請求項1に記載の光熱写真画像形成材料)は、支持体上に感光性ハロゲン化銀粒子、有機銀塩、現像剤及び結合剤を含有する感光層を有する光熱写真画像形成材料において、マレイミド化合物を含有することを特徴とするものである。

【0008】第1の本発明の光熱写真画像形成材料によれば、熱現像時の写真性能(感度及びカブリ特性)及び保存性の優れた光熱写真画像形成材料を提供することができる。

【0009】第2の本発明の光熱写真画像形成材料(請求項2に記載の光熱写真画像形成材料)は、支持体上に感光性ハロゲン化銀粒子、有機銀塩、現像剤及び結合剤を含有する感光層を有する光熱写真画像形成材料において、マレイミド化合物を含有し、さらに該感光層又は該感光層に隣接する層にフタラジン化合物、ポリハロメタン化合物及びビスフェノール化合物から選ばれる少なくとも一つを含有することを特徴とするものである。

【0010】第2の本発明の光熱写真画像形成材料によれば、熱現像時の写真性能(感度及びカブリ特性)及び保存性がさらに改良された光熱写真画像形成材料を提供することができる。

【0011】第3の本発明の光熱写真画像形成材料(請求項3に記載の光熱写真画像形成材料)は、支持体上に感光性ハロゲン化銀粒子、有機銀塩、現像剤及び結合剤を含有する感光層を有する光熱写真画像形成材料において、マレイミド化合物を含有し、さらに該感光層又は該感光層に隣接する層にフタラジン化合物を含有すると共に、該感光層又は該隣接する層を形成する結合剤は架橋

剤により架橋されているものであって、該架橋剤はイソシアナート化合物、ビニルスルホン化合物及びエポキシ化合物から選ばれる少なくとも一つの架橋剤であることを特徴とするものである。

【0012】第3の本発明の光熱写真画像形成材料によれば、熱現像時の写真性能(感度及びカブリ特性)及び保存性のさらなる改良に加え、保存による焼きだし銀によるカブリ(焼きだし銀カブリ)、現像後の残色の改良された光熱写真画像形成材料を提供することができる。【0013】又、第1~第3の本発明において、マレイミド化合物が前記一般式(M1)又は一般式(M2)で表されるものから選ばれるときに、より好ましい結果が得られる。

【0014】以下、本発明を詳細に説明する。本発明の 光熱写真画像形成材料は、通常は支持体上に少なくとも 1層の感光層及び該感光層に隣接する層を設けた少なく とも2層以上の層構成から構成されており、感光層の反 対側に設けられるBC層、その保護層等が含まれる。 又、上記の光熱写真画像形成材料は、必要に応じてイラ ジエーション防止用又はハレーション防止用の染料を含 有するAI層が設けられる。

【0015】上記光熱写真画像形成材料の感光層中には、分光増感色素で増感されてもよい感光性ハロゲン化銀粒子が含まれ、さらに該感光層又はその隣接層には銀源となる有機銀塩、銀塩を現像して銀画像を形成するための現像剤が含有され、本発明に係るマレイミド化合物が含有される。なお、光熱写真画像形成材料を製造する際に、本発明に係るマレイミド化合物はBC層に含有させることもできる。一般に、光熱写真画像形成材料はロール状で保存されたり、適切なサイズにカットしたシート状で保存されるが、保存中にBC層に含有されたマレイミド化合物が感光層中に拡散していくものと考えられる

【0016】又、上記光熱写真画像形成材料の感光層やその感光層の隣接層には、熱現像反応の場を提供する高分子結合剤、親水性結合剤、疎水性結合剤等の結合剤が含有され、さらに好ましくは該結合剤を架橋硬化させるイソシアナート化合物、ビニルスルホン化合物又はエボキシ化合物等が含有される。

【0017】以下、本発明の光熱写真画像形成材料に含有されるマレイミド化合物、フタラジン化合物、ポリハロメタン化合物、ビスフェノール化合物、架橋剤について順次説明する。又、光熱写真画像形成材料の感光層に含有される感光性ハロゲン化銀粒子、感光層又はその隣接層に含有される有機銀塩、現像剤、感光層又はその隣接層に含有される結合剤等についても順次後述する。

【0018】(マレイミド化合物)本発明に係るマレイミド化合物について説明する。本発明に係るマレイミド化合物は分子構造中に少なくとも1個のマレイミド環を有する化合物であり、好ましくは2個のマレイミド環を

有する化合物であり、より好ましくはビス体構造のマレイミド化合物である。又、マレイミド環を分子構造中に 2個以上有するときは、アルキレンカルボニルオキシ基がマレイミド環に結合 (アルキレンカルボニルオキシ基のアルキレン部分がマレイミド環の窒素原子に結合する) している化合物が好ましい。

【0019】本発明に係るマレイミド化合物としては前記一般式(M1)又は一般式(M2)で表す化合物が代表的である。一般式(M1)において、 X_1 及びYは、それぞれ単なる結合手、アルキレン基又はアルキレンカルボニルオキシ基(アルキレン部分がマレイミド環の窒素原子に結合する)を表す。このアルキレン基及びアルキレンカルボニルオキシ基は置換基を有してもよい。しは(m+n)価の連結基を表す。m及びnはそれぞれ1~5の整数を表す(ただし、 $2 \le m+n \le 6$)。しが2

価の連結基のとき、Lはポリアルキレンオキサイド又は 2, 4, 8, 10 ーテトラオキサスピロ [5, 5] ウンデカン-3, 9 ービスアルキレンであることが好ましい。又、トリアジン環を含む連結基も好ましい。

【0020】一般式(M2)において、 X_2 は X_1 と同義である。Rは一価の有機基を表す。一価の有機基としては、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、ヘテロ環基等が挙げられる。そして、これらアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、ヘテロ環基はそれぞれ置換基を有してもよい。

【0021】以下、本発明に係るマレイミド化合物の具体例を示すがこれらに限定されるものではない。

[0022]

【化2】

$$\begin{array}{c} M-1 \\ O \\ N-CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} O \\ O \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} CH_3 \\ O \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} CH_3 \\ O \\ CH_3 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} O \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} CH_3 \\ O \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} O \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} CH_3 \\ O \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} O \\ CH_3 \\ O \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} O \\ CH_3 \\ O \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} O \\ CH_3 \\ O \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} CH_3 \\ O \\ CH_3 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} O \\ CH_3 \\ O \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} O \\ CH_2 \\ \hline = \begin{array}{c} O \\ CH_2 \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c} O \\ CH_2 \\ \hline = \begin{array}{$$

$$\begin{array}{c} M-B \\ N-(CH_2)_5 \\ \hline \end{array} = \begin{pmatrix} O-CH_2CH_2 \\ -1_2 \\ O \\ \end{array} = \begin{pmatrix} O-CH_2CH_2 \\ -1_2 \\ O \\ \end{array} = \begin{pmatrix} O-CH_2CH_2 \\ -1_2 \\ O \\ \end{array} = \begin{pmatrix} O-CH_2CH_2 \\ -1_2 \\ O \\ \end{array} = \begin{pmatrix} O-CH_2 \\ -1_2 \\ -1_2 \\ O \\ \end{array} = \begin{pmatrix} O-CH_2 \\ -1_2 \\ -1_2 \\ O \\ -1_2 \\ -1_2 \\ -1_2 \\ O \\ -1_2 \\ -1_2 \\ -1_2 \\ O \\ -1_2$$

[0024]

【0025】本発明に係るマレイミド化合物の合成は、その分野の当業者に公知である。例えば、

合成反応(a):末端にアミノ基を有する化合物と無水マレイン酸

合成反応(b):末端にマレイミド基を有するアルデヒド又はケトンとペンタエリスリトール

合成反応(c):カルボキシル基を有するマレイミド化 合物と末端にヒドロキシル基を有する化合物

から、公知の技術を用いて容易に合成することができる。

【0026】合成反応(a)については、無水マレイン酸と末端にアミノ基を有する化合物とから、公知の技術、例えば、ズィー・ワイ・ワン(Z. Y. Wang)、「シンセティック コミュニケーションズ(Synth. Comm.)」第20巻、第1607~1610頁(1990年)を参照して合成することができる。又、末端にアミノ基を有する化合物は、末端にアミノ基を有するアルデヒド又はケトンとペンタエリスリトール

とから、公知の技術、例えば、エム・レノール(M.Renoll)等、「オーガニック シンセシス」第III 巻、第502頁(1955年)を参照して合成することができる。末端にアミノ基を有する化合物としては、例えば、3,9ービス(アミノメチル)ー2,4,8,10ーテトラオキサスピロ[5,5]ウンデカン、3,9ービス(2ーアミノエチル)ー2,4,8,10ーテトラオキサスピロ[5,5]ウンデカン、3,9ービス(3ーアミノプロピル)ー2,4,8,10ーテトラオキサスピロ[5,5]ウンデカン、3,9ービス(ジアミノメチル)ー2,4,8,10ーテトラオキサスピロ[5,5]ウンデカン、3,9ービス(ジアミノメチル)ウニ,4,8,10ーテトラオキサスピロ[5,5]ウンデカン等が挙げられるが、これに限定されるものではない。

【0027】合成反応(b)については、末端にマレイミド基を有するアルデヒド又はケトンとペンタエリスリトールとから、公知の技術、例えば、エム・レノール(M. Renoll)等、「オーガニック シンセシス」第III巻、第502頁(1955年)を参照して合

成することができる。末端にマレイミド基を有するアルデヒド又はケトンは、末端にマレイミド基を有するアルデヒド又はケトンであれば、いずれも使用することができる。そのようなアルデヒド又はケトンとしては、例えば、マレイミドアセトアルデヒド、ビス(マレイミドメチル)ケトン、マレイミド酢酸4ーホルミルフェニル、ビス(5ーマレイミドペンタン酸)2ーオキソプロピル等が挙げられるが、これに限定されるものではない。

【0028】合成反応(c)において用いられる、カルボキシル基を有するマレイミド化合物については、欧州公開特許第878,482号に開示された技術によって合成することができる。この反応で用いられる、末端にヒドロキシル基を有するアルデヒド又はケトンとペンタエリスリトールとから、公知の技術、例えば、エム・レノール(M. Renoll)等、「オーガニック シンセシス」第II 巻、第502頁(1955年)を参照して合成することができる。

【0029】これら合成されたマレイミド化合物を添加する方法としては、例えば、メタノールやエタノール等のアルコール類、メチルエチルケトンやアセトン等のケトン類、ジメチルスルホオキシドやジメチルホルムアミド等の極性溶媒等に溶解して添加する方法等がある。又、サンドミル分散、ジェットミル分散、超音波分散、ホモジナイザー分散等によりマレイミド化合物を1μm以下の微粒子にして、水や有機溶媒に分散して添加することもできる。添加量は塗布液中に1000分の1質量%~60質量%の範囲で添加することが好ましく、100分の1質量%~30質量%の範囲が特に好ましく、この範囲で適宜添加量を調節して使用することができる。モル数で添加する場合には、1×10-6~1×10-2モル/m²で添加することが好ましい。

【0030】本発明に係るマレイミド化合物は、本発明 に係る光熱写真画像形成材料を構成する構成層(感光 層、感光層に隣接する層(保護層、AI層等)、BC層、BC層の保護層等)の任意の層に添加することができる。好ましくは、感光層又は感光層に隣接する層である。

【0031】(フタラジン化合物)本発明に係るフタラジン化合物は、フタラジン環に各種置換基を導入して得ることができる。

【0032】好ましいフタラジン化合物は一般式(2) で示すことができる。

[0033]

【化5】

-般式(2)



【0034】式中、R²~R⁷は各々、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシル基又はそれぞれ置換基を有してもよいアルキル基、アルケニル基、アキニル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アルキルアシルアミノ基、アリールスルホンアミド基、アリール基若しくはヘテロ環基を表す。置換基の機能として拡散性を制御する基、非拡散性基、拡散性基、吸着性基、酸性基等の基であってもよい。アルキル基、アルコキシ基の炭素数は、1~60が好ましく、より好ましくは1~40であり、さらに好ましくは1~12である。又、アルケニル基、アルキニル基の炭素数は、3~60が好ましく、より好ましくは3~40であり、さらに好ましくは1~12である。炭素数が多いとカブリ抑制、色調や保存性において良い効果が得られなくなる。好ましいフタラジン化合物の具体例を以下に示す。

[0035]

【化6】

【0036】本発明に係るフタラジン化合物の添加量は、ハロゲン化銀1モル当たり1×10⁻⁶モル〜1×10⁻²モルの範囲で添加することができる。添加する位置は、ハロゲン化銀の存在する感光層又は感光層に隣接する層であり、好ましくは保護層、AI層等の隣接層である。又、添加方法は、マレイミド化合物と同様な方法で添加することができる。

【0037】(ポリハロメタン化合物)本発明に使用するポリハロメタン化合物は、分子中にトリハロメチル基を少なくとも1個有する化合物である。トリハロメチル基は、分子中の脂肪族部分や芳香族環、ヘテロ環に直接又は連結基を介して結合されている。

【0038】本発明に係るポリハロメタン化合物の代表的な構造を、下記一般式(3)に示す。

【0039】 【化7】

一般式(3)
$$Z_2 \xrightarrow{\left(-L_1 \xrightarrow{\right)_p} \stackrel{X^1}{\underset{J_3}{\cup}} -X^2}$$

【0040】式中、 Z_2 は環基を表し、 X^1 、 X^2 及び X^3 は各々、水素原子、ハロゲン原子、ハロアルキル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基又はヘテロ環基であり、より好ましくはハロゲン原子、ハロアルキル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基又はスルホニル基を表すが、少なくとも一つはハロゲン原子である。 L_1 は 2価の連結基を表し、pは0又は1を表す。

【0041】Z₂で表される環基は、飽和又は不飽和の 単環又は縮環していてもよく、好ましくは炭素数6~3 0の単環又は二環の基(例えばアダマンチル基、シクロ ブタン基、シクロプロパン基、シクロペンタン基、シク ロオクタン基、シクロブテン基、シクロペンテン基、シ クロヘキセン基、フェニル、ナフチル等)であり、より 好ましくはアダマンチル基、シクロペンタン基、シクロ ヘキサン基、シクロヘキセン基、シクロヘキサノン基、 シクロペンテン基、フェニル基又はナフチル基であり、 さらに好ましくは、フェニル基である。Zoで表される ヘテロ環は、N、O又はSの少なくとも一つの原子を含 む3ないし10員の飽和もしくは不飽和のヘテロ環基で あり、これらは単環であっても良いし、さらに他の環と 縮合環を形成してもよい。ヘテロ環基として好ましく は、縮合環を有していてもよい5ないし6員の飽和又は 不飽和ヘテロ環基であり、より好ましくは縮合環を有し ていてもよい5ないし6員の芳香族へテロ環基である。 さらに好ましくは窒素原子を含む縮合環を有していても よい5ないし6員の飽和又は不飽和ヘテロ環基であり、 特に好ましくは窒素原子を1ないし4原子含む縮合環を 有していてもよい5ないし6員の不飽和ヘテロ環基であ る。このようなヘテロ環基におけるヘテロ環としては、 イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピ ラジン、ピリダジン、トリアゾール、トリアジン、イン ドール、ホスホレン、プリン、チアジアゾール、オキサ ジアゾール、キノリン、フタラジン、ナフチリジン、キ ノキサリン、キナゾリン、シンノリン、プテリジン、ア クリジン、フェナントロリン、フェナジン、テトラゾー ル、チアゾール、オキサゾール、ベンゾイミダゾール、 ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、インドレニ ン、テトラザインデンが挙げられる。これらの中で、好 ましいものはイミダゾール、ピリジン、ピリミジン、ピ ラジン、ピリダジン、トリアゾール、トリアジン、チア ジアゾール、オキサジアゾール、キノリン、フタラジ ン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノ リン、テトラゾール、チアゾール、オキサゾール、ベン ゾイミダゾール、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾー ル、テトラザインデンであり、さらに好ましくはイミダ ゾール、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、ピリダジ ン、トリアゾール、トリアジン、チアジアゾール、キノ リン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナ ゾリン、シンノリン、テトラゾール、チアゾール、ベン ゾイミダゾール、ベンゾチアゾールであり、特に好まし くはピリジン、トリアジン、チアジアゾール、キノリ ン、ベンゾチアゾールである。

【0042】 Z_2 で表される環基は $-(L_1)_{\mathfrak{g}}-C$ $(X^1)(X^2)(X^3)$ の他に任意の置換基を有していても良く、置換基として好ましくはアルキル基、アルケニル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、ア

シルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリー ルオキシカルボニルアミノ基、スルホニルアミノ基、ス ルファモイル基、カルバモイル基、スルホニル基、ウレ イド基、リン酸アミド基、ハロゲン原子、シアノ基、ス ルホ基、カルボキシル基、ニトロ基、ヘテロ環基であ り、より好ましくはアルキル基、アリール基、アルコキ シ基、アリールオキシ基、アシル基、アシルアミノ基、 アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボ ニルアミノ基、スルホニルアミノ基、スルファモイル 基、カルバモイル基、ウレイド基、リン酸アミド基、ハ ロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヘテロ環基であり、 さらに好ましくはアルキル基、アリール基、アルコキシ 基、アリールオキシ基、アシル基、アシルアミノ基、ス ルホニルアミノ基、スルファモイル基、カルバモイル 基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヘテロ環基で あり、特に好ましくはアルキル基、アリール基、ハロゲ ン原子である。

【0044】 L_1 は-O-、-S-、-C (=O) -、-COO-、-SO-、 $-SO_2-$ 、 $-CH_2$ CH_2- 又は $-CF_2$ CF_2 - を表す。

【0045】本発明に係るポリハロメタン化合物の中でも特に好ましい化合物は、 $-C(X^1)(X^2)(X^3)$ がトリハロメチル基であって、 Z_2 がヘテロ環基(ヘテロ環基のヘテロ環として特に好ましいものはキノリン環、トリアジン環、ピリジン環、ベンゾオキサゾール環、ベンゾチアゾール環である)又は芳香族環基(芳香族環基の芳香族環としては好ましくはベンゼン環である)であり、pが0又はpが1の場合であって L_1 が $-SO_2$ -、-COO-、-C(=O)-、-SO-である(この中でも特に $-SO_2$ -が好ましい)。

【0046】以下、本発明に係るポリハロメタン化合物の具体例を示すがこれらに限定されるものではない。 【0047】

【化8】

HL1

HL2

HL3

HL4

HL5

$$C_5: I_{11}(t) \longrightarrow C_5H_{11}(t) \longrightarrow N \longrightarrow CCI_9$$

$$SO_2NH \longrightarrow N$$

$$CCI_9$$

$$CCI_9$$

HL6

【0048】 【化9】

HL16

SO₂CBr₃

HL17

N SO₂CBr₃

HL18

N SO₂CBr₃

HL19

N SO₂CBr₃

N SO₂CBr₃

【0050】本発明に係るポリハロメタン化合物の添加量は、ハロゲン化銀1モル当たり1×10-6モル〜1×10-2モルの範囲で添加することができる。添加する位置は、ハロゲン化銀の存在する感光層又は感光層に隣接する層であり、好ましくは保護層、AI層等の隣接層である。又、添加方法は、マレイミド化合物と同様な方法で添加することができる。

【0051】(ビスフェノール化合物)本発明に使用するビスフェノール化合物は、下記一般式(4)で表される化合物が好ましい。

[0052]

【化11】

一般式(4)

【0053】式中、Rは水素原子又は炭素原子数1~1 0のアルキル基(例えば、ブチル基、2,4,4-トリメチルペンチル基等)を表し、R、及びR"は炭素原子数1~5のアルキル基(例えば、メチル基、エチル基、t-ブチル基等)を表す。

【0054】以下、本発明に係るビスフェノール化合物

の具体例を示すがこれらに限定されるものではない。

[0055]

【化12】

:}Pi

BP2

BP3

BP4

【0056】 【化13】 3P5

BP6

$$C_4H_9(t) \xrightarrow{\mathsf{CH}_3} CH \xrightarrow{\mathsf{C}_4H_9(t)} CH_3$$

BP7

$$C_4H_9(1)$$
 OH $C_4H_9(1)$ C_2H_5 C_2H_5

BP8 $\begin{array}{c|c} CH_3 \\ CH_2CHCH_2C_4H_9(1) \\ OH \\ C_4H_9(1) \\ CH \\ CH \\ CH \\ CH_9(1) \\ CH \\ CH_9(1) \\ CH_9(1$

CaHa(t)

C₄H₂(t)

【0057】本発明に係るビスフェノール化合物の添加量は、好ましくは銀1モル当り $1 \times 10^{-2} \sim 10$ モル、特に $1 \times 10^{-2} \sim 1.5$ モルである。添加する位置は、ハロゲン化銀の存在する感光層又は感光層に隣接する層であり、好ましくは保護層、AI層等の隣接層である。又、添加方法は、マレイミド化合物と同様な方法で添加することができる。

【0058】(架橋剤)第3の本発明ではイソシアナート化合物、ビニルスルホン化合物、エポキシ化合物から選ばれる架橋剤を用いる。これにより、結合剤で形成される膜の膜接着や膜強度が高まるといった膜物性的な改良がなされることは当然ではあるが、熱現像時の写真性能(感度及びカブリ特性)及び保存性のさらなる改良に加え、保存中の焼きだし銀によるカブリ(焼きだしカブリ)、現像後の残色が改良されるといった光熱写真画像形成材料に特有の効果が得られることがわかった。

【0059】本発明に係る架橋剤は、感光層又は該感光層に隣接する層を形成する結合剤を架橋するものであり、感光層又は隣接層(保護層、AI層等)に添加して使用することができる。塗布液の安定性の観点から、塗布直前にスタチックミキサーを使用して添加することが好ましいが、塗布液の調製時に添加してもよい。

【0060】本発明に係る架橋剤は、イソシアナート化

合物、ビニルスルホン化合物又はエポキシ化合物であるが、特に好ましい架橋剤はイソシアナート基を少なくとも2個有するイソシアナート化合物である。

【0061】これら本発明に係る架橋剤は当業者にとって良く知られており、例えば、特開平7-145141号、特開2001-83659等を参考にすることができる。

【0062】以下、本発明に係る架橋剤の具体例を示すがこれらに限定されるものではない。

[0063]

- (H1) ヘキサメチレンジイソシアナート
- (H2) ヘキサメチレンジイソシアナートの3量体
- (H3) トリレンジイソシアナート
- (H4) フェニレンジイソシアナート
- (H5) キシリレンジイソシアナート

[0064]

【化14】

【0065】次に本発明の光熱写真画像形成材料で使用される有機銀塩、現像剤、感光性ハロゲン化銀粒子、分光増感色素、結合剤、染料、マット剤、支持体等について順次説明する。

H13

【0066】(有機銀塩)本発明の光熱写真画像形成材料に含有される有機銀塩は、還元可能な銀源であり、還元可能な銀イオン源を含有する有機酸、ヘテロ有機酸及び酸ポリマーの銀塩などが用いられる。又、配位子が、4.0~10.0の銀イオンに対する総安定定数を有する有機又は無機の銀塩錯体も有用である。銀塩の例は、Research Disclosure第17029及び29963に記載されており、有機酸の塩(例え

ば、没食子酸、シュウ酸、ベヘン酸、ステアリン酸、パルミチン酸、ラウリン酸等の塩)等が挙げられる。

【0067】(現像剤)本発明の光熱写真画像形成材料には、当業者にとって公知の現像剤を含有することができる。代表的な現像剤としては、アスコルビン酸及びその誘導体、3-ピラゾリドン及びその誘導体、2,3,5-トリメチルフェノール、2,3,5-トリ(iso)ブチルフェノール等のヒンダードフェノール類である。

【0068】(感光性ハロゲン化銀粒子)本発明に係る 感光性ハロゲン化銀は、シングルジェット法又はダブル ジェット法などの写真技術の分野で公知の任意の方法に より、例えばアンモニア法乳剤、中性法、酸性法等のい ずれかの方法で予め調製し、次いで本発明に係る他の成 分と混合して本発明に用いる組成物中に導入することが できる。この場合に感光性ハロゲン化銀と有機銀塩の接 触を十分に行わせるため、例えば感光性ハロゲン化銀を 調製するときの保護ポリマーとして米国特許第3,70 6,564号、同第3,706,565号、同第3,7 13,833号、同第3,748,143号、英国特許 第1,362,970号各明細書に記載されたポリビニ ルアセタール類などのゼラチン以外のポリマーを用いる 手段や、英国特許第1,354,186号明細書に記載 されているような感光性ハロゲン化銀乳剤のゼラチンを 酵素分解する手段、又は米国特許第4,076,539 号明細書に記載されているように感光性ハロゲン化銀粒 子を界面活性剤の存在下で調製することによって保護ポ リマーの使用を省略する手段等の各手段を適用すること ができる。

【0069】感光性ハロゲン化銀は、画像形成後の白濁を低く抑えるために、又、良好な画質を得るために粒子サイズが小さいものが好ましく、平均粒子サイズで0.1μm以下、好ましくは0.01~0.1μm、特に0.02~0.08μmが好ましい。又、ハロゲン化銀の形状としては特に制限はなく、立方体、八面体の所謂正常晶や正常晶でない球状、棒状、平板状等の粒子がある。又、ハロゲン化銀組成としても特に制限はなく、塩化銀、塩臭化銀、塩沃臭化銀、臭化銀、沃臭化銀、沃化銀のいずれであってもよい。ハロゲン化銀の量はハロゲン化銀及び後述の有機銀塩の総量に対し50質量%以下、好ましくは25~0.1質量%、さらに好ましくは15~0.1質量%である。

【0070】ハロゲン化銀形成成分を用いて有機銀塩の一部をハロゲン化銀に変換させる工程の反応温度、反応時間、反応圧力等の諸条件は、作製の目的にあわせ適宜設定することができる。通常、反応温度は23℃~74℃、その反応時間は0.1秒~72時間であり、その反応圧力は大気圧に設定されるのが好ましい。

【0071】上記した各種の方法によって調製される感光性ハロゲン化銀は、例えば含硫黄化合物、金化合物、白金化合物、パラジウム化合物、銀化合物、銀化合物、クロム化合物又はこれらの組み合わせによって化学増感することができる。この化学増感の方法及び手順については、例えば米国特許第4,036,650号、英国特許第1,518,850号等の各明細書、特開昭51-22430号、同51-78319号、同51-81124号等の各公報に記載されている。又、ハロゲン化銀形成成分により有機銀塩の一部を感光性ハロゲン化銀に変換する際に、米国特許第3,980,482号明細書に記載されているように、増感を達成するために低分子量のアミド化合物を共存させてもよい。

【0072】又、これらの感光性ハロゲン化銀には、照度不軌や、階調調整のために元素周期律表の6族~10族に属する金属、例えばRh、Ru、Re、Ir、Os、Fe等のイオン、その錯体又は錯イオンを含有させることができる。特に元素周期律表の6族~10族に属する金属のイオン又は錯体イオンを含有することが好ましい。上記の金属としては、W、Fe、Co、Ni、Cu、Ru、Rh、Pd、Re、Os、Ir、Pt、Auが好ましく、中でも印刷製版用感光材料に使用される場合はRh、Re、Ru、Ir、Osから選ばれることが好ましい。これらの金属は錯体の形でハロゲン化銀に導入できる。

【0073】金属のイオン又は錯体イオンの含有量とし ては、一般的にはハロゲン化銀1モル当たり1×10-9 ~1×10⁻²モルが適当であり、好ましくは1×10⁻⁸ ~1×10⁻⁴モルである。これらの金属のイオン又は錯 体イオンを提供する化合物は、ハロゲン化銀粒子形成時 に添加し、ハロゲン化銀粒子中に組み込まれることが好 ましい。ハロゲン化銀粒子の調製、つまり核形成、成 長、物理熟成、化学増感の前後のどの段階で添加しても よいが、特に核形成、成長、物理熟成の段階で添加する のが好ましく、さらに核形成、成長の段階で添加するの が好ましく、最も好ましくは核形成の段階で添加する。 添加に際しては、数回に渡って分割して添加してもよ く、ハロゲン化銀粒子中に均一に含有させることもでき る。又、特開昭63-29603号、特開平2-306 236号、同3-167545号、同4-76534 号、同6-110146号、同5-273683号等の 各公報に記載されている様に粒子内に分布を持たせて含 有させることもできる。又、粒子内部に分布をもたせる ことができる。

【0074】これらの金属化合物は、水或いは適当な有 機溶媒(例えば、アルコール類、エーテル類、グリコー ル類、ケトン類、エステル類、アミド類)に溶解して添 加することができる。例えば、金属化合物の粉末の水溶 液又は金属化合物とNaС 1、KC1とを一緒に溶解し た水溶液を、粒子形成中の水溶性銀塩溶液又は水溶性ハ ライド溶液中に添加しておく方法、或いは銀塩溶液とハ ライド溶液が同時に混合されるとき第3の水溶液として 添加し、3液同時混合の方法でハロゲン化銀粒子を調製 する方法、粒子形成中に必要量の金属化合物の水溶液を 反応容器に投入する方法、或いはハロゲン化銀調製時に 予め金属のイオン又は錯体イオンをドープしてある別の ハロゲン化銀粒子を添加して溶解させる方法等がある。 特に、金属化合物の粉末の水溶液もしくは金属化合物と NaCl、KClとを一緒に溶解した水溶液を水溶性ハ ライド溶液に添加する方法が好ましい。粒子表面に添加 するときには、粒子形成直後又は物理熟成の途中もしく は終了時又は化学熟成時に、必要量の金属化合物の水溶 液を反応容器に投入することもできる。

【0075】(分光増感色素)本発明に使用する分光増 感色素は、必要により例えば特開昭63-159841 号、同60-140335号、同63-231437 号、同63-259651号、同63-304242 号、同63-15245号等の各公報、米国特許第4, 639,414号、同第4,740,455号、同第 4,741,966号、同第4,751,175号、同 第4,835,096号等の各明細書に記載された増感 色素が使用できる。本発明に使用される有用な増感色素 は例えばResearch Disclosure I tem17643IV-A項(1978年12月p. 2 3)、同Item1831X項(1978年8月p. 4 37) に記載又は引用された文献に記載されている。特 に、各種スキャナー光源の分光特性に適した分光感度を 有する増感色素を有利に選択することができる。例えば 特開平9-34078号、同9-54409号、同9-80679号記載の化合物が好ましく用いられる。

【0076】(結合剤)本発明の光熱写真画像形成材料 の感光層又は該非感光層の隣接層に用いられる結合剤と しては、ハロゲン化銀、有機銀塩、現像剤が反応する場 として好ましい素材、熱消色染料が80~200℃以下 の熱で消色する反応に好ましい素材、あるいは塩基発生 前駆体が熱により速やかに塩基を発生するような素材が 選択される。上記結合剤としては、例えばメタノールや エタノール等のアルコール類、メチルエチルケトンやア セトン等のケトン類、ジメチルスルホキシドやジメチル ホルムアミド等を含む極性溶媒に溶解して用いられるポ リマーと、水分散系ポリマーとがあり、本発明の光熱写 真画像形成材料の結合剤としては、いずれでもよい。 又、好ましいポリマーの組成についてさらにガラス転移 点が-20℃~80℃が好ましく、特に-5℃~60℃ が好ましい。ガラス転移点が高いと熱現像する温度が高 くなり、低いとカブリが発生し易くなり、感度の低下や 軟調になるからである。

【0077】上記極性溶媒等に溶解して用いられるポリマーとしては、例えば、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、エチルセルロースなどのセルロース誘導体、デンプン及びその誘導体、ポリビニルアルコール、変性ポリビニルアルコール、ポリビニルブチラール、ポリアクリル酸ナトリウム、ポリエチレンオキシド、アクリル酸アミドーアクリル酸エステル共重合体、スチレンー無水マレイン酸共重合体、ポリアクリルアミド、アルギン酸ナトリウム、ゼラチン、カゼイン、ポリスチレン、ポリ酢酸ビニル、ポリウレタン、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸エステル、スチレンーブタジエン共重合体、アクリロニトリルーブタジエン共重合体、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、スチレンーブタジエンーアクリル酸共重合体などが挙げられる。

【0078】さらに乾燥後、膜を形成した後、その塗膜

の平衡含水率の低いものが好ましく、特に平衡含水率の 低いものとして、例えばセルロースアセテート、セルロ ースアセテートブチレート、ポリメチルメタクリレート などのポリアクリル酸エステル類、ポリアクリル酸、ポ リメタクリル酸、ポリ塩化ビニル、コポリ(スチレンー 無水マレイン酸)、コポリ(スチレン-アクリロニトリ ル)、コポリ(スチレンーブタジエン)、ポリビニルア セタール類(例えば、ポリビニルホルマール、ポリビニ ルブチラール)、ポリエステル類、ポリウレタン類、フ ェノキシ樹脂、ポリ塩化ビニリデン、エポキシ樹脂類、 ポリカーボネート類、ポリビニルアセテート、セルロー スエステル類、ポリアミド類を挙げることができる。 【0079】(必要によってAI層又はBC層に使用さ れる染料) 本発明の光熱写真画像形成材料は、必要によ り光熱写真画像形成材料のイラジエーション防止用又は ハレーション防止用のAI層又はBC層が設けられる。 AI層又はBC層に用いられる染料としては画像露光光 を吸収する染料であればよく、好ましくは米国特許第 5,384,237号公報等に記載される熱消色性染料 が用いられる。用いられる染料が熱消色性でない場合、 使用量が光熱写真画像形成材料に画像障害を及ぼさない 範囲に限定されるが、熱消色性染料であれば必要にして 十分な量の染料を添加することができる。

【0080】(マット剤)マット剤としては有機物及び無機物の何れでもよく、無機物のマット剤としては、例えばスイス特許第330,158号明細書に記載のシリカ、スイス特許第330,158号明細書に記載のポリスチレン或いはポリメタアクリレート、米国特許第3,079,257号明細書に記載のポリアクリロニトリル、米国特許第3,022,169号明細書に記載のポリカーボネート等を用いることができる。

【0081】マット剤の形状は、定形、不定形どちらでも良いが、好ましくは定形で、球形が好ましく用いられる。マット剤の大きさはマット剤の体積を球形に換算したときの直径で表される。本発明においてマット剤の粒径とはこの球形換算した直径のことを示すものとする。本発明に用いられるマット剤は、平均粒径が0.5~10μmであることが好ましく、さらに好ましくは1.0~8.0μmである。又、粒子の単分散度は50以下であることが好ましく、さらに好ましくは40以下であり、特に好ましくは20以下である。ここで、粒子の単分散度は粒子径の標準偏差を粒子径の平均値で除し100を掛けた数字で表される。本発明に係るマット剤の添加方法は、予め塗布液中に分散させて塗布する方法であってもよいし、塗布液を塗布した後、乾燥が終了する以前にマット剤を噴霧する方法を用いてもよい。

【0082】(支持体)支持体としては、紙、合成紙、 不織布、金属箔、プラスチックフィルムなどの支持体が 使用可能であり、又これらを組み合わせた複合シートを 任意に用いてもよい。

【0083】〈画像露光〉露光方法としては、特開平9 -304869号、同9-311403号及び特開20 00-10230の各公報に記載の方法によりレーザー 露光することができる。

【0084】〈熱現像装置〉光熱写真画像形成材料を現 像する装置は、特開平11-65067号、同11-7 2897号及び同11-84619号の各公報に記載の 装置を使用することができる。

[0085]

【実施例】以下、本発明の実施例を説明するが、本発明

《下引塗布液 a-1》

ブチルアクリレート(30質量%)、セーブチルアクリレート(20質量%) 、スチレン(25質量%)、2-ヒドロキシエチルアクリレート(25質量%)

の共重合体ラテックス液 (固形分30%) 270g ヘキサメチレン-1,6-ピス(エチレンウレア) 0.8g

水で1しに仕上げる。

[0088]

《下引塗布液 b-1》

ブチルアクリレート(40質量%)、スチレン(20質量%)、グリシジル アクリレート(40質量%)、の共重合体ラテックス液 (固形分30%)

270g

ヘキサメチレン-1,6-ビス(エチレンウレア)

0.8g

水で1 しに仕上げる。 【0089】引き続き、下引層A-1及び下引層B-1

設けた。又、下引層B-1の上には下記下引上層塗布液 b-2を乾燥膜厚0.8μmになる様に塗布乾燥して帯 電防止機能をもつ下引上層B-2を設けた。

0. 4 g/m²になる質量

《下引上層塗布液a-2》

ゼラチン

の上表面に、8W/m²·分のコロナ放電を施し、下引

層A-1の上には、下記下引上層塗布液a-2を乾燥膜

厚O. 1 μmになる様に塗布乾燥して下引上層A-2を

シリカ粒子(平均粒径3μm)

水で1 Lに仕上げる

《下引上層塗布液 b-2》

スチレンーブタジエン共重合ラテックス液(固形分20%)

80g

0.1g

ポリエチレングリコール (質量平均分子量600)

6 g

水で1 しに仕上げる。

【0091】〈ハロゲン化銀粒子乳剤Aの調製〉水90 0ml中にイナートゼラチン7.5g及び臭化カリウム 10mgを溶解して温度28℃、pHを3.0に調整し た後、硝酸銀74gを含む水溶液370m1と(98/ 2)のモル比の臭化カリウムと沃化カリウムを含む水溶 液をPAg7.7に保ちながら、コントロールドダブル ジェット法で10分間かけて添加した。硝酸銀の添加と 同期してヘキサクロロイリジウムのナトリウム塩を1× 10-6モル/銀1モル添加した。その後、4-ヒドロキ シー6-メチル-1,3,3a,7-テトラザインデン 0.3gを添加し、水酸化ナトリウム溶液でpHを5に 調整して平均粒子サイズ〇、036μm、投影直径面積 の変動係数8%、〔100〕面比率87%の立方体沃臭 化銀粒子を得た。この乳剤にゼラチン凝集剤を用いて凝 集沈降させ脱塩処理後フェノキシエタノール0.1gを

加え、pH5.9、pAg7.5に調整して、ハロゲン 化銀粒子乳剤Aを得た。

【0092】〈有機銀塩の調製〉4720m1の純水に ベヘン酸111.4g、アラキジン酸83.8g、ステ アリン酸54.9gを80℃で溶解した。次に、高速で 攪拌しながら1.5モルの水酸化ナトリウム水溶液54 0.2mlを添加し濃硝酸6.9mlを加えた後、55 ℃に冷却して有機酸ナトリウム溶液を得た。上記の有機 酸ナトリウム溶液の温度を55℃に保ったまま、前記ハ ロゲン化銀粒子乳剤A(銀0.038モルを含む)と純 水420mlを添加し5分間攪拌した。次に、1モルの 硝酸銀溶液760.6mlを2分間かけて添加し、さら に20分攪拌し、沪過により水溶性塩類を除去した。そ の後、沪液の電導度が2μS/cmになるまで脱イオン 水による水洗、沪過を繰り返し、沪別物を乾燥した。

の実施の態様はこれらにより限定されない。

【0086】実施例1

〈下引済み支持体の作製〉厚さ175μmのポリエチレ ンテレフタレート支持体の両面に8W/m²・分のコロ ナ放電処理を施し、一方の面に下記下引塗布液 a - 1を 乾燥膜厚O.8μmになるように塗設し乾燥させて下引 層A-1を設けた。又、反対側の面に下記下引塗布液 b -1を乾燥膜厚O.8µmになるように塗設し乾燥させ て下引層B-1を設けた。

[0087]

[0090]

【0093】〈感光層及びBC層の塗布〉前記の下引上層B-2上に以下の各層を順次形成し、試料を作製した。なお、乾燥は各々45℃、1分間で行った。

【0094】《BC層側塗布》バック面側には以下の熱

消色性染料組成物の水溶液又は水分散体にさらに水を加えて調製した塗布液を以下の付き量になるように塗布乾燥してBC層を形成した。

[0095]

《BC層塗布》

イナートゼラチン

1.8g/m²

染料: C1

1. 2×10⁻⁵モル/m²

活性剤: Nープロピルオクチルスルホンアミド酢酸

 $0.02 \, \text{g/m}^2$

ジヘキシルスルホ琥珀酸ナトリウム塩

 $0. 02 \, g/m^2$

硬膜剤:1,2-ビス(ビニルスルホンアミド)エタン

 $0.02 \, g/m^2$

《BC保護層の塗布》

イナートゼラチン

1. $1 \, \text{g/m}^2$

硬膜剤: 1, 2-ビス(ビニルスルホンアミド)エタン 0. 01 g/ m^2

活性剤: Nープロピルパーフロロオクチルスルホンアミド酢酸

 $0.02 \, g/m^2$

マット剤 (PMMA: 平均粒子径5μm)

 $0.12 \, \text{g/m}^2$

《感光層側の塗布》

《AI層の塗布》

結合剤: PVB-1

 $0.4 \, \text{g/m}^2$

染料: C1

1. 2×10⁻⁵モル/m²

感光層形成のため、以下の組成物をメチルエチルケトン 溶媒に溶解した塗布液を調製した。この塗布液を35℃ 付近に保ち、以下の付き量になるように支持体の下引層 A-2上に塗布乾燥した。

[0096]

有機銀塩(ハロゲン化銀を含む)

銀量1.36g/m²

結合剤:PVB-1

 2.6 g/m^2

マレイミド化合物:表1記載

3.2×10⁻⁴ 当量/m²

分光增感色素: A1

2. 0×10⁻⁵モル/m²

カブリ防止剤-1:ピリジニウムヒドロブロミドペルブロミド

 $0.3 \,\mathrm{mg/m^2}$

カブリ防止剤-2:イソチアゾロン

1. 2 mg/m^2

現像剤:2,3,5-トリメチルフェノール

3.3×10⁻³モル/m²

[0097]

【化15】

PVB-1

C1

【0098】《表面保護層》以下の組成物を加えて調製 した塗布液を、以下の付き量になるように感光層上に塗

セルロースアセテートブチレート

4-メチルフタル酸

テトラクロロフタル酸

テトラクロロフタル酸無水物

シリカマット剤 (平均粒径5μm)

〈写真性能の評価〉上記作製した試料を2つに分け、一方を25℃で60%RHの雰囲気下に3日間保存した後、810nmの半導体レーザー露光用の感光計で露光し、露光後120℃で8秒間加熱後、得られた試料を常湿試料とした。別の一方は35℃、78%RHの高湿雰囲気下に3日間保存した後、同様に露光、現像して得られた試料を高湿試料とした。なお、上記常湿試料のレーザー露光及び現像処理は25℃±1℃、相対湿度54%±1%に調湿した部屋で行った。

布乾燥して表面保護層を形成した。

[0099]

- 1. $2 g/m^2$
- $0.7g/m^2$
- 0. $2 \, \text{g/m}^2$
- $0.5 \, \text{g/m}^2$
- $0.5 \,\mathrm{g/m^2}$

【0100】上記常湿試料及び高湿試料の感度及びカブリを濃度計により測定した。感度はカブリ濃度より0.3高い濃度を与える露光量の比の逆数と定義し、試料101を基準(100)とした相対感度で表わし、保存性は、常湿試料と高湿試料のカブリの差及び感度の差で表した。カブリの増加分や感度の低下分の少ない程、保存性が良いことを示す。

[0101]

【表1】

a.b.oh-t art a	- 1	4 0	-	保存	性	備 考
試料番号	マレイミド化合物	עכמ	感度	カブリ差	感度差	14d ~5
101	無し	0.16	100	0.05	5	比較
102	M – 2	0.12	105	0.03	3	第1の本発明
103	M-3	0.12	105	0.03	3	第1の本発明
104	M-4	0.13	104	0.03	3	第1の本発明
105	M – 6	0.12	106	0.03	3	第1の本発明
106	M-8	0.12	105	0.03	3	第1の本発明
107	M - 10	0.13	104	0.03	3	第1の本発明
108	M-14	0.14	103	0.03	3	第1の本発明
109	M-16	0.14	103	0.03	3	第1の本発明
110	M-17	0.14	103	0.03	3	第1の本発明

【0102】表1より、第1の本発明であるマレイミド化合物を含有する光熱写真画像形成材料は、熱現像時の写真性能(感度及びカブリ特性)及び保存性が優れていることがわかる。しかしながら、本発明に係るマレイミド化合物を含有していない光熱写真画像形成材料は、熱現像時の写真性能及び保存性等が劣ることがわかる。

【0103】実施例2

実施例1と同様に試料を作製し性能を評価した。ここで

はフタラジン化合物をAI層及び感光層に以下の量を追添加し、カブリ、感度及び保存性を評価した。

[0104]

AI層: 1.2×10⁻⁵モル/m²

感光層: 2.1×10-4モル/m²

[0105]

【表2】

試料	マレイミド	フタラジン	+ 211	ारी संदे ं	保存	性	備考
番号	化合物	化合物	カグリ	感度	カブリጅ 感度差		項 码
201	無し	無し	0.16	100	0.05	5	比較
202	無し	Z 2	0.14	102	0.04	4	比較
203	M - 2	無し	0.12	106	0.03	3	第1の木発明
204	M 2	Z 4	0.09	109	0.02	2	第2の本発明
205	M-2	Z 5	0.09	109	0.02	2	第2の本発明
206	M - 2	Z 6	0.09	109	0.02	2	第2の本発明
207	M-2	Z 7	0.09	109	0.02	2	第2の本発明
208	M-2	Z 8	0.09	109	0.02	2	第2の本発明
209	M-6	49	0.09	109	0.02	2	第2の本発明
210	M-6	∠10	0.09	109	0.02	2	第2の本発明
211	M-14	7.11	0.09	107	0.02	2	第2の本発明
212	M-14	7.12	0.09	107	0.02	2	第2の本発明

【 0106】表2より、第2の本発明であるマレイミド 化合物及びフタラジン化合物を含有する光熱写真画像形 成材料は、第1の本発明に比べても、熱現像時の写真性 能である感度及びカブリ特性、並びに保存性がさらに改 良されていることがわかる。

【0107】実施例3

実施例1と同様に試料を作製したが、ここではポリハロメタン化合物(3.6×10-4モル/銀1モル)、フタラジン化合物(2.6×10-4モル/銀1モル)、ビスフェノール化合物(3.8×10-4モル/銀1モル)、架橋剤(2.6×10-4モル/ m^2)を感光層に添加した。写真性能及び保存性は実施例1と同様に評価した。

又、焼き出し銀によるカブリの試験は、得られた現像済み試料に1,000ルクスの蛍光ランプで光を当てて行った。なお、蛍光ランプと試験試料の間に拡散シートを介在させ光の照射が均一になるようにした。照射時間を変化させたが、ここでは3時間照射後のカブリ値(焼き出し銀カブリという)を表3に記載した。又、残色は黒化銀の色合いを目視で評価した。5~1の評価とし、黒化銀の色合いが黒い程良く、漸次黄色程悪い。ランク5は最も良いレベル、ランク1は最も悪いレベル、ランク3は実用的には問題のないレベルとした。

【0108】 【表3】

2.224			-18° 21m				性能		保存性		画像保存性			
番号	マレイミド 化合物	ノタランン 化合物	ポリハロメタン 化合物	ビスフェノール 化合物	火播剂		感度	残色	カブリ差	感度差	焼き出し 鋭カブリ	ΔDēax	猫壳	÷
301	無し	無し	無し	BP 4	Н2	0.16	100	1	0.05	5	0.005	0.6	比	較
302	M - 2	無し	HL 3	無し	無し	0.10	108	3	0.02	2.	0.004	0.6	第2の	木発明
303	M – 2	無し	無し	BP 4	無し	0.10	108	3	0.02	.2.	0.005	0.5	第2の	木発明
304	M – 2	無し	HL 3	BP 4	無し	0.10	108	3	0.02	2.	0.004	0.5	第2の	本発明
305	M – 2	Z 2.	無し	BP 4	無し	0.09	110	3	0.01	2.	0.004	0.5	第2の	本発明
306	M – 2	Z 5	HL 7	BP 4	無し	0.08	112	3	0.01	2.	0.004	0.5	第2の	本発明
301	M-6	Zб	NL9·	BP 4	無し	0.08	112	3	0.01	2	0.004	0.5	第2の	本発明
308	M-2	無し	無し	BP 4	H 2	0.10	108	5	0.01	2.	0.003	0.4	第3の	木発明
309	M - 2	無し	HL13	無し	н2	0.10	108	5	0.006	2.	0.001	0.2	第3の	本発明
310	M-2	無し	HL15	BP 4	Н2	0.10	109	5	0.006	1	0.001	0.1	第3の	本発明
311	M-6	Z 2	無し	BP 4	H 2	0.09	110	5	0.006	1	0.001	0.1	第3の	本発明
312	M – 2	Z 2	HL19	無し	H 2	0.09	110	5	0.006	1	0.001	0.1	第3の	本発明
313	M – 2	25	HL20	BP 4	Н2	0.08	111	5	0.006	1	0.001	0.1	第3の	本発明
314	M – 2	25	HL20	BP 4	Н4	0.08	111	5	0.006	1	0.001	0.1	第3の	本発明
315	M – 2	z 5	HL20	BP 6	Нij	0.09	111	5	0.006	1	0.001	0.1	第3σ	本発明
316	M – 2	25	HL20	BP 8	Н/	0.09	111	4.5	0.008	2	0.002	0.2	第30	本発明
317	M – 2	Z 5	HL20	8P 5	H10	0.09	111	4.5	0.008	2.	0.002	0.2	第3σ)本発明
318	M-6	Z 5	HL20	BP 7	H12	0.09	111	4.5	0.008	2	0.002	0.2	第30)本発明

【0109】表3より、第3の本発明であるマレイミド 化合物並びにフタラジン化合物、ポリハロメタン化合物

及びビスフェノール化合物から選ばれる少なくとも一つ に加え、さらに架橋剤を含有する光熱写真画像形成材料 は、第2の本発明に比べても、さらに保存中の焼きだし 銀によるカブリ(焼きだし銀カブリ)、現像後の残色が 改良されていることがわかる。

[0110]

【発明の効果】本発明により、高い感度と低いカブリを

与え、現像後の焼きだし銀によるカブリも抑制され、さらに現像前の生保存性と現像後の画像保存性に優れていて現像後の残色が少なく、色調の安定している光熱写真画像形成材料を提供することができた。